PCT

WELTORGANISATION FOR GEISTIGES EIGENTUM



Internationale anmeldung veröffentlicht nach dem vertrag über die internationale zusammenarbeit auf dem gebiet des patentwesens (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

C07C 59/68

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 92/17435

A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

15. Oktober 1992 (15.10.92)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP92/00704

(22) Internationales Anmeldedatum:

30. März 1992 (30.03.92)

(30) Prioritätsdaten:

P 41 11 026.9

5. April 1991 (05.04.91)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BOEH-RINGER MANNHEIM GMBH [DE/DE]; Sandhoferstr. 116, D-6800 Mannheim 31 (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WOLFF, Hans, Peter [DE/DE]; Untere Clignet Str. 4, D-6800 Mannheim 1 (DE). KUEHNLE, Hans-Frieder [DE/DE]; Silcher Weg 6, D-6940 Weinheim (DE).

(74) Anwälte: WEBER, Manfred usw.; Boehringer Mannheim GmbH, Sandhoferstr. 116, D-6800 Mannheim 31 (DE). (81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), AU, BE (europäisches Patent), BG, BR, CA, CH (europäisches Patent), CS, DE (europäisches Patent), DK (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), FI, FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), GR (europäisches Patent), HU, IT (europäisches Patent), JP, KR, LU (europäisches Patent), MC (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), NO, PL, RO, RU, SE (europäisches Patent), US.

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: OPTICALLY ACTIVE CARBOXYLIC ACIDS AND MEDICAMENTS CONTAINING THEM

(54) Bezeichnung: OPTISCH AKTIVE CARBONSÄUREN SOWIE DIESE ENTHALTENDE ARZNEIMITTEL

(I)

(57) Abstract

The present invention relates to R and S carboxylic acids of formula (I) in which: R_1 is an aryl, aryloxy, arylthio, arylsulphinyl, arylsulphonyl or arylamino radical in which the aryl components may be substituted by one or more radicals from the group hydroxy, halogen, C_1 - C_8 alkyl, C_1 - C_8 alkyl, C_1 - C_8 alkyl, cyano, nitro, amino, C_1 - C_8 alkylamino or di- C_1 - C_8 alkyl, C_1 - C_8 alkoxy, trifluoromethyl, cyano, nitro, amino, C_1 - C_8 alkylamino or di- C_1 - C_8 -alkylamino; C_1 is a straight or branched-chain, saturated or unsaturated aliphatic radical with 3 to 10 carbon atoms which may be interrupted by a hetero atom provided that no hetero atom adjoins an unsaturated aliphatic carbon atom; C_1 is the numbers C_1 and C_1 is a valency mark or a straight or branched-chain, saturated or unsaturated aliphatic radical with 1 to 5 carbon atoms; and their physiologically acceptable salts and esters. The present invention also relates to medicaments containing the compounds of formula (1) for the treatment of diabetes, prediabetes and especially maturity-onset diabetes. In addition, the substances of the invention exhibit a marked lipid-reducing action and are thus also suitable for the treatment of fat metabolism complaints.

PCT

WELTORGANISATION FOR GEISTIGES EIGENTUM

Internationale ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

C07C 59/68

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 92/17435

Å1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

15. Oktober 1992 (15.10.92)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP92/00704

(22) Internationales Anmeldedatum:

30. März 1992 (30.03.92)

(30) Prioritätsdaten:

P 41 11 026.9

5. April 1991 (05.04.91)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BOEH-RINGER MANNHEIM GMBH [DE/DE]; Sandhoferstr. 116, D-6800 Mannheim 31 (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WOLFF, Hans, Peter [DE/DE]; Untere Clignet Str. 4, D-6800 Mannheim 1 (DE). KUEHNLE, Hans-Frieder [DE/DE]; Silcher Weg 6, D-6940 Weinheim (DE).
- (74) Anwälte: WEBER, Manfred usw.; Boehringer Mannheim GmbH, Sandhoferstr. 116, D-6800 Mannheim 31 (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), AU, BE lestimmungsstaaten: AT (europaiscnes ratent), AO, DE (europäisches Patent), BG, BR, CA, CH (europäisches Patent), CS, DE (europäisches Patent), DK (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), FI, FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), GR (europäisches Patent), HU, IT (europäisches Patent), JP, KR, LU (europäisches Patent), MC (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), NO, PL, RÖ, RU, SE (europäisches Patent) IIC paisches Patent), US.

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: OPTICALLY ACTIVE CARBOXYLIC ACIDS AND MEDICAMENTS CONTAINING THEM

(54) Bezeichnung: OPTISCH AKTIVE CARBONSÄUREN SOWIE DIESE ENTHALTENDE ARZNEIMITTEL

(I)

(57) Abstract

The present invention relates to R and S carboxylic acids of formula (1) in which: R1 is an aryl, aryloxy, arylthio, arylsulphinyl, arylsulphonyl or arylamino radical in which the aryl components may be substituted by one or more radicals from the group hydroxy, halogen, C1-C8 alkyl, C1-C8 alkoxy, trifluoromethyl, cyano, nitro, amino, C1-C8 alkylamino or di-C1-C8-alkylamino; R2 is an aryl radical which may be substituted by one or more radicals from the group hydroxy, halogen, C₁-C₈ alkyl, C₁-C₈ alkoxy, trifluoromethyl, cyano, nitro, amino, C₁-C₈ alkylamino or di-C₁-C₈-alkylamino; : is a straight or branched-chain, saturated or unsaturated aliphatic radical with 3 to 10 carbon atoms which may be interrupted by a hetero atom provided that no hetero atom adjoins an unsaturated aliphatic carbon atom; Y is the groups -S(O)n- or -O-; n is the numbers 0, 1 or 2; and B is a valency mark or a straight or branched-chain, saturated or unsaturated aliphalic radical with 1 to 5 carbon atoms; and their physiologically acceptable salts and esters. The present invention also relates to medicaments containing the compounds of formula (I) for the treatment of diabetes, prediabetes and especially maturity-onset diabetes. In addition, the substances of the invention exhibit a marked lipid-reducing action and are thus also suitable for the treatment of fat metabolism complaints.

(57) Zusammenfassung Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind R- und S-Carbonsäuren der Formel (I), in welcher R₁ einen Aryl-, Aryloxy-, Arylthio-, Arylsulfinyl-, Arylsulfonyl- oder Arylaminorest, wobei die Arylteile jeweils durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Hydroxy, Halogen, C₁-C₈-Alkyl, C₁-C₈-Alkoxy, Trifluormethyl, Cyano, Nitro, Amino, C₁-C₈-Alkylamino oder Di-C₁-C₈-Alkylamino substituiert sein können; R₂ einen Arylrest, der durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Hydroxy, Halogen, C₁-C₈-Alkyl, C₁-C₈-Alkoxy, Trifluormethyl, Cyano, Nitro, Amino, C₁-C₈-Alkylamino oder Di-C₁-C₈-Alkylamino substituiert sein kann; A einen geradkettigen oder verzeigten, gesättigten oder ungesättigten aliphatischen Rest mit 3-10 Kohlenstoffatomen, der gegebenenfalls durch ein Heteroatom unterbrochen ist, mit der Maßgabe, daß an einem ungesättigten aliphatischen Kohlenstoffatom kein Heteroatom stehen soll; Y die Gruppen -S(O)_n- oder -O-; n die Zahlen 0, 1 oder 2 und B einen Valenzstrich oder einen geradkettigen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten aliphatischen Rest mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen bedeutet; sowie deren physiologisch unbedenklichen Salze und Ester. Die vorliegende Erfindung betrifft ferner Arzneimittel, die Verbindungen der Formel (I) enthalten, zur Behandlung von Diabetes, Prädiabetes und insbesondere zur Behandlung von Altersdiabetes. Zusätzlich zeigen die erfindungsgemäßen Substanzen eine ausgeprägte lipidsenkende Wirkung und eignen sich daher auch zur Behandlung von Fettstoffwechselerkrankungen.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeklungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Osterreich	FI	Finalind	MN	Mongold
AU	Australien	FR	Frankreich.	MR	Mauritanien
BB	Barbalo	GA	Gabon	MW	Malowi
BB	Belgien	CB	Vereinigtes Königreich	NI.	* Niederlande
BF	Burkina Faso	GN	. Gulnea	NO	Norwegen
	_ • • • • • •	CR	Oriechenland	PL	Polen .
BG	Bulgarien	KU	Uagara	RO	Rumiinien
BJ	Benin			RU	Russkehe Föderation
BR	Brasilion	IB	Irland	SD	Sudan
CA	Kapada	n	Italien .		
Œ	Zentrale Atrikanbehe Republik	JP	Japan -	SB	Schweden
CC	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Koren	SN	Senegal
CH	Schweiz	KR	Republik Korca	SU	Soviet Union
a	Côte d'Ivoire	u	Liechtenstein	TD	Technol
CM	Kamurun	LK	Sri Lanka	TC	Togo
		LU	Luxemburg	us	Vereinigte Staaten von Amerika
CS	Tachechoslowakei		Monaco		
DE•	Deutschland	MC			
DK	Dinemark	MG	Miningrahar		
ES	Spanico	MI.	Mall		

Optisch aktive Carbonsäuren sowie diese enthaltende Arzneimittel

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind R- und S-Carbonsäuren der Formel I

in welcher

- R₁ einen Aryl-, Aryloxy-, Arylthio-, Arylsulfinyl-, Arylsulfonyl- oder Arylaminorest, wobei die Arylteile jeweils durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Hydroxy, Halogen, C₁-C₈-Alkyl, C₁-C₈-Alkoxy, Trifluormethyl, Cyano, Nitro, Amino, C₁-C₈-Alkylamino oder Di-C₁-C₈-Alkylamino substituiert sein können,
- R₂ einen Arylrest, der durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Hydroxy, Halogen, C₁-C₈-Alkyl, C₁-C₈- Alkoxy, Trifluormethyl, Cyano, Nitro, Amino, C₁-C₈-Alkylamino oder Di-C₁-C₈-Alkylamino substituiert sein kann,
- A einen geradkettigen oder verzeigten, gesättigten oder ungesättigten aliphatischen Rest mit 3-10 Kohlenstoff- atomen, der gegebenenfalls durch ein Heteroatom unter- brochen ist, mit der Maßgabe, daß an einem ungesättigten aliphatischen Kohlenstoffatom kein Heteroatom stehen soll,
- Y die Gruppen $-S(0)_n$ oder -0-,

- n die Zahlen 0, 1 oder 2 und
- B einen Valenzstrich oder einen geradkettigen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten aliphatischen Rest mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen bedeutet,

sowie deren physiologisch unbedenklichen Salze und Ester.

Die vorliegende Erfindung betrifft ferner Arzneimittel, die Verbindungen der Formel I enthalten, zur Behandlung von Diabetes, Prädiabetes und insbesondere zur Behandlung von Altersdiabetes. Zusätzlich zeigen die erfindungsgemäßen Substanzen eine ausgeprägte lipidsenkende Wirkung und eignen sich daher auch zur Behandlung von Fettstoffwechselerkrankungen.

In den Patentanmeldungen WO-A-87/00521 und EP-A-0,279,162 sind Carbonsäuren der Formel I beschrieben, wobei sich die in diesen Anmeldungen enthaltenen Ausführungsbeispiele ausschließlich auf die Herstellung von Racematen beziehen. Die dort beschriebenen Verbindungen besitzen als gemeinsames Strukturelement einen Substituenten in alpha-Stellung zur Carboxylfunktion. Diese Carbonsäuren weisen wertvolle pharmakologische Eigenschaften auf. Insbesondere sind sie geeignet, eine verminderte Insulinsensitivität, wie sie bei diabetischer Stoffwechsellage auftritt, wieder zu normalisieren.

Überraschend wurde nun gefunden, daß bei diesen Substanzen, die bisher nur als Racemate bekannt waren, die Wirkung hauptsächlich einem der Enantiomeren, vorzugsweise der linksdrehenden Form, zugeschrieben werden kann. Durch Auswahl geeigneter optisch reiner R- oder S-Isomere gelingt es, die gewünschte pharmakologische Wirkung bereits bei einer Dosis zu erreichen, die sich gegenüber der weniger wirksamen Form um den Faktor 4-100 verringert hat. Dies ist insbesondere deshalb von großem therapeutischen Nutzen, da bei der Verabreichung des pharmakologisch aktiven Isomers anstelle des Racemats die eventuell auftretenden Nebenwirkungen entfallen, die der pharmakologisch

- 3 .

unwirksamen Form zugeschrieben werden können. Somit kann eine deutliche Erhöhung der therapeutischen Breite erreicht werden. Dies hat den Vorteil, daß die pharmakologisch aktiven Isomere in deutlich geringeren Dosen im Vergleich zu den Racematen (Faktor 4-50, in einigen Fällen bis zu Faktor 100) appliziert werden können.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen eignen sich insbesondere zur Herstellung von Antidiabetica zur oralen Behandlung des Diabetes mellitus, vor allem des Typs II bzw. Typ-IIb. Damit ist es erstmals gelungen, die periphere Insulinresistenz beim Typ-II-Diabetiker zu beeinflussen. Hierbei spielt nach derzeitigen Erkenntnissen die Verwertungsstörung von Insulin und Glucose als eine der Hauptursachen des Altersdiabetes eine große Rolle. Durch diese Verwertungsstörung wird eine Hyperinsulinamie hervorgerufen, die wiederum als Risikofaktor für die Entstehung makroangiopathischer Komplikationen gilt. Untersuchungen mit adipösen Typ-II-Diabetikern zeigten, daß sich mit den erfindungsgemäßen Substanzen sowohl die Glucose- als auch die Insulinspiegel senken ließen. Aufgrund ihres besonderen Wirkmechanismus haben die Substanzen weiterhin einige Vorteile: Sie verursachen keine Hypoglykämien und können, da sie auch den Insulinspiegel reduzieren, das Arterioskleroserisiko des Typ-II-Diabetikers senken. Sie eignen sich daher auch zur Prophylaxe vor aterosklerotischen Erkrankungen. Außerdem besitzen sie einen positiven Einfluß auf erhöhte Blutdruckwerte und bewirken eine Senkung der Triglycerid- und Cholesterinspiegel.

Unter Arylresten werden in allen Definitionen aromatische Kohlenstoffwasserstoffe mit 6 bis 14 Kohlenstoffatome verstanden, bevorzugt die Phenyl- und Naphthylgruppe.

Unter substituierten Arylresten werden in allen Definitionen solche aromatische Kohlenstoffe mit 6 bis 14 Kohlenstoffatomen verstanden, die in einer oder mehreren Positionen eine Hydrox-yl, Halogen-, C₁-C₈-Alkyl-, C₁-C₈-Alkoxy-, Trifluermethyl-,

Cyano-, Nitro- oder gegebenenfalls ein- oder zweifach durch C₁-C₈-Alkyl substituierte Aminogruppe tragen. Bevorzugt tragen die jeweiligen "Aryl"-teile ein, zwei oder drei der oben genannten Substituenten. Bevorzugt kommen solche "Alkyl"-teile in Frage, die 1-6, insbesondere 1-4 C-Atome besitzen, wie z.B. Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Butyl, t-Butyl oder Neopentyl. Besonders bevorzugte Arylteile sind der Phenyl-, 4-Methylphenyl-, 4-t-Butylphenyl-, 4-Methoxyphenyl-, 2-Methoxyphenyl-, 3-Trifluormethylphenyl- und der 4-Chlorphenylrest.

Unter Halogen versteht man Fluor, Chlor, Brom und Jod, vorzugsweise Fluor, Chlor und Brom.

Für unverzweigte aliphatische Gruppen A kommen insbesondere die folgenden Alkylengruppen bzw. die durch ein Heteroatom X unterbrochenen Alkylengruppen in Frage:

a) $-(CH_2)_0$ - mit o = 3-10 bzw. $-(CH_2)_p$ -X- $(CH_2)_q$ - mit p = 2-8 und q = 1-6,

> wobei o, p und q ganze Zahlen bedeuten, die Summe von p und q nicht größer als 10 sein darf und X ein Sauerstoffoder Schwefelatom oder die Gruppe NH bedeutet.

b) $-CH_2-X-(CH_2)_{q}-$, $-CH=CH-CH_2-$, $-C=C-CH_2-$, $-C=C(CH_2)_{p}-$,

worin p, q und X die oben angegebenen Bedeutungen besitzen. Bevorzugt bedeutet R_1 dann einen Arylrest.

Als verzweigte aliphatische Reste kommen zum Beispiel in Betracht $-CH_2-CH(CH_3)-CH_2-$ und $-CH=C(CH_3)-CH_2-$, wobei R_1 dann bevorzugt einen Arylrest bedeutet.

Unter einer Alkylengruppe B sind insbesondere die Reste $-(CH_2)_{r}$, $-CH_2$ -CH=CH-, $-CH_2$ -C=C- und -CH=CH- zu verstehen, worin r eine ganze Zahl von 1 bis 5 bedeutet.

Die Verbindungen der Formel I könner als freie Säure oder in Form der physiologisch unbedenklichen Salze mit starken oder schwachen Basen, wie z.B. Natronlauge, Kalilauge oder Ammoniak, vorliegen. Als physiologisch unbedenkliche Salze kommen insbesondere Alkali-, Erdalkali- oder Ammoniumsalze (sowie gegebenenfalls Salze mit blutzuckersenkenden Biguaniden) in Frage. Die Carboxylgruppe kann auch mit niederen Alkoholen, wie z.B. Methanol, Ethanol, Propanol, in die entsprechenden physiologisch verträglichen Ester umgewandelt werden. Die von den Carbonsäuren der allgemeinen Formel I abgeleiteten Ester enthalten als Alkoholkomponente niedere einwertige Alkohole mit 1-6 C-Atomen, von denen Methanol, Ethanol und n-Butanol bevorzugt sind, sowie mehrwertige Alkohole mit 2-6 C-Atomen, wie z.B. Glycerin, oder Alkohole mit anderen funktionellen Gruppen, wie z.B. Ethanolamin.

Gegenstand der Erfindung sind weiterhin Verfahren zur Herstellung der R- und S-Isomere von optisch aktiven Verbindungen der allgemeinen Formel I, indem man

- a) in an sich bekannter Weise ein racemisches Gemisch von Verbindungen der allgemeinen Formel I mit optisch aktiven Basen, wie z. B. Ephedrin, umsetzt und die entstandenen diastereomeren Salze durch physikalische Methoden, wie z.B. fraktionierte Kristallisation oder Fest-Flüssig-chromatographie, trennt und die Säuren wieder freisetzt.
- b) in an sich bekannter Weise ein racemisches Gemisch eines niederen Esters von Verbindungen der allgemeinen Formel I mit einem Enzym wie Esterase oder Lipase enantioselektiv spaltet oder
- c) in an sich bekannter Weise eine optisch aktive Verbindung der allgemeinen Formel II

*
R₁-A-CH-COOR₃ (II),

X S-Isomer oder

R-Isomer

in welcher R_1 und A die oben angegebenen Bezeichnungen besitzen und X eine Abgangsgruppe wie z.B. Halogen oder einen Sulfonsäureester, wie z.B. die Trifluormethylsulfonyloxy- oder 4-Chlorphenylsulfonyloxygruppe, und R_3 einen C_1 - C_8 -Alkylrest bedeuten,

mit einer Verbindung der allgemeinen Formel III

$$H-Y-B-R_2$$
 (III),

in welcher B und R_2 die oben angegebenen Bedeutungen besitzen und Y S oder O bedeutet, umsetzt und die erhaltenen Ester der Verbindungen der allgemeinen Formel I im Anschluß daran durch Verseifen in die freien Carbonsäuren der allgemeinen Formel I überführt und gegebenenfalls die Derivate mit Y = S in an sich bekannter Weise durch Oxidation des Schwefels in Derivate mit Y = SO bzw. SO_2 überführt.

Optisch aktive Verbindungen der allgemeinen Formel II können hergestellt werden, indem man

a) optisch aktive Verbindungen der allgemeinen Formel IV

in welcher R_1 , A und R_3 die oben angegebenen Bedeutungen haben, halogeniert oder sulfoniert, oder

- 7 :

racemische Gemische von Verbindungen der allgemeinen Formel II, in denen R₃ Wasserstoff bedeutet und R₁ und A die oben angegebenen Bedeutungen besitzen, über diastereomere Salze mit optisch aktiven Basen, wie z. B. Ephedrin, in an sich bekannter Weise trennt, die Säuren wieder freisetzt und durch Verestern in die optisch aktiven Ester der allgemeinen Formel II überführt.

Optisch aktive Verbindungen der allgemeinen Formel IV sind erhältlich durch

a) stereoselektive Reduktion von Verbindungen der allgemeinen Formel V nach an sich bekannten Verfahren (H.C. Brown, G.G. Pai und P.K. Jadhav, J.Am.Chem.Soc. 1984, (106), 1531)

R₁-A-CO-COOR₃

(V),

in welcher R_1 , A und R_3 die oben angegebenen Bedeutungen besitzen oder

b) durch Trennung racemischer Gemische von Verbindungen der allg. Formel IV, in denen R_3 Wasserstoff bedeutet und R_1 und A die oben angegebenen Bedeutungen besitzen, über diastereomere Salze mit optisch aktiven Basen und anschließende Freisetzung und Überführung der optisch aktiven Säuren der allgemeinen Formel IV in die gewünschten Ester mit den oben angegebenen Bedeutungen für R_3 .

Die Herstellung des racemischen Gemisches von Verbindungen der allgemeinen Pormel I ist in den Patentanmeldungen WO-A-87/00521 und EP-A-0,279,162 beschrieben.

Zur Herstellung von Arzneimitteln werden die Verbindungen der allgemeinen Formel I in an sich bekannter Weise mit geeigneten pharmazeutischen Trägersubstanzen, Aroma-, Geschmacks- und

- 8 -

Farbstoffen gemischt und beispielsweise als Tabletten oder Dragees ausgeformt oder unter Zugabe entsprechender Hilfsstoffe in Wasser oder Öl, wie z.B. Olivenöl, suspendiert oder gelöst.

Die Substanzen der allgemeinen Formel I können in flüssiger oder fester Form oral und parenteral appliziert werden. Als Injektionsmedium kommt vorzugsweise Wasser zur Anwendung, welches die bei Injektionslösungen üblichen Stabilisierungsmittel, Lösungsvermittler und/oder Puffer enthält. Derartige Zusätze sind z.B. Tartrat- oder Borat-Puffer, Ethanol, Dimethylsulfoxid, Komplexbildner (wie Ethylendiamintetraessigsäure), hochmolekulare Polymere (wie flüssiges Polyethylenoxid) zur Viskositätsregulierung oder Polyethylen-Derivate von Sorbitanhydriden.

Feste Trägerstoffe sind z.B. Stärke, Lactose, Mannit, Methylcellulose, Talkum, hochdisperse Kieselsäure, höhermolekulare Fettsäuren (wie Stearinsäure), Gelatine, Agar-Agar, Calcium-phosphat, Magnesiumstearat, tierische und pflanzliche Fette oder feste hochmolekulare Polymere (wie Polyethylenglykole). Für die orale Applikation geeignete Zubereitungen können gewünschtenfalls Geschmacks- und Süßstoffe enthalten.

Die verabreichte Dosierung hängt vom Alter, der Gesundheit und dem Gewicht des Empfängers, dem Ausmaß der Krankheit, der Art gleichzeitiger gegebenenfalls durchgeführter weiterer Behandlungen, der Häufigkeit der Behandlungen und der Art der gewünschten Wirkung ab. Üblicherweise beträgt die tägliche Dosis der aktiven Verbindung 0.1 bis 50 mg/kg Körpergewicht. Normalerweise sind 0.5 bis 40 und vorzugsweise 1.0 bis 20 mg/kg/Tag in einer oder mehreren Anwendungen pro Tag wirksam; um die gewünschten Resultate zu erhalten.

Bevorzugt im Sinne der Erfindung sind außer den in den Beispielen genannten die R- und S-Isomere von folgenden Verbindungen der Formel I sowie deren Salze und Ester, insbesondere die linksdrehenden (-)-Isomere.

- 5-(4-Chlorphenyl)-2-[4-(1.1-dimethylethyl)phenoxy]pentansäure
- 2. 2-(4-Methylphenoxy)-4-(2-phenylethoxy) buttersäure
- 3. 4-[2-(4-Chlorphenyl) ethoxy]-2-[4-(1.1-dimethylethyl) phenoxy]-buttersäure
- 4. 4-[2-(4-Chlorphenyl)ethylamino]-2-[4-(1.1-dimethylethyl)-phenoxylbuttersäure
- 5. 5-(4-Chlorphenylmethoxy)-2-(4-methylphenoxy)pentansaure
- 6. 2-[4-(1.1-dimethylethyl)phenoxy]-6-phenoxyhexansäure
- 7. 6-(2-Chlorphenoxy)-2-(4-methylphenoxy)hexansäure
- 8. 6-(4-Chlorphenoxy)-2-(4-cyanophenoxy) hexansäure
- 9. 6-(4-Chlorphenoxy)-2-(4-dimethylaminophenoxy)hexansäure
- 10. 6-(4-Fluorphenoxy)-2-(4-methylphenoxy) hexansäure
- 11. 6-(4-Hydroxyphenoxy)-2-(4-methylphenoxy) hexansäure
- 12. 2-[4-(1.1-Dimethylethyl)phenylthio]-6-phenoxyhexansäure
- 13. 6-(4-Chlorphenylthio)-2-(4-methylphenoxy) hexansäure
- 14. 6-(4-Chlorphenylsulfonyl)-2-(4-methylphenoxy) hexansäure
- 15. 6-(4-Chlorphenylsulfonyl)-2-[4-(1.1-dimethylethyl)phenoxy]hexansäure
- 16. 6-(4-Chlorphenylsulfonamido)-2-[4-(1.1-dimethylethyl)-phenoxy]-hexansäure
- 17. 6-(4-Chlorphenylamino)-2-[4-(1.1-dimethylethyl)phenoxy]hexansäure
- 18. 2-[4-(1.1-Dimethylethyl) phenoxy]-7-phenylheptansäure
- 19. 2-[4-(1.1-Dimethylethyl)phenoxy]-7-(4-methylphenyl)heptansaure
- 20. 2-[4-(1.1-Dimethylethyl) phenoxy]-7-[4-(1.1-dimethylethyl) phenyl]-heptansäure
- 21. 7-(4-Chlorphenyl)-2-(4-butylphenoxy) heptansäure
- 22. 2-[3.5-Bis-(1.1-dimethylethyl)phenoxy]-7-(4-chlorphenyl)heptansaure
- 23. 7-(4-Chlorphenyl)-2-[4-(1.1.3.3-tetramethylbutyl)phenoxy]heptansäure
- 24. 2-(4-Chlorphenoxy)-7-(4-chlorphenyl)heptansäure
- 25. 7-(4-Chlorphenyl)-2-(3.5-dimethyl-4-hydroxyphenoxy)heptansaure

- 2-[3.5-Bis-(1.1-dimethylethyl)-4-hydroxyphenoxy]-7-(4-chlor-26. phenyl) heptansäure
- 7-(4-Chlorphenyl)-2-(4-methoxyphenoxy)heptansäure 27.
- 7-(4-Chlorphenyl)-2-[4-(1.1-dimethylethoxy)phenoxy]heptansäure
- 29. 7-(4-Chlorphenyl)-2-(3-trifluormethylphenoxy)heptansäure
- 7-(3.5-Dimethyl-4-hydroxyphenyl)-2-(4-methylphenoxy)-30. heptansäure
- 31. 2-[4-(1.1-Dimethylethyl)phenoxy]-7-(3.5-dimethyl-4hydroxyphenyl)-heptansäure
- 32. 7-[3.5-Bis-(1.1-dimethylethyl)-4-hydroxyphenyl]-2-[4-(1.1dimethylethyl)phenoxy]heptansäure
- 33. 2-[4-(1.1-Dimethylethyl)phenoxy]-7-(3-trifluormethylphenyl)heptansäure
- 34. 7-(2-Dimethylaminophenyl)-2-[4-(1.1-dimethylethyl)phenoxy]heptansäure
- 35. 2-[4-(1.1-Dimethylethyl)phenylthio]-7-phenylheptansäure
- 36. 7-(4-Chlorphenyl)-2-[4-(1.1-dimethylethyl)phenylthio]heptansäure
- 37. 7-(4-Chlorphenyl)-2-[2-(4-methylphenyl)ethylthio]heptansäure
- 38. 2-[4-(1.1-dimethylethyl)phenoxy]-8-phenyloctansäure
- 39. 8-(4-Chlorphenyl)-2-(4-methylphenoxy)octansaure
- 40. 8-(4-Chlorphenoxy)-2-(4-methylphenoxy)octansaure

(+)-7-(4-Chlorphenyl)-2-[4-(1,1-dimethylethyl)phenoxy]heptansäure-Natriumsalz

Eine Lösung von 145 g (0.373 mol) racemischer 7-(4-Chlorphenyl)-2-[4-(1,1-dimethylethyl)phenoxy]heptansaure in einem Gemisch von 50 ml Essigsäureethylester und 150 ml Esohexan wird mit einer Lösung von 61.6 g (0.373 mol) (1R,2S)-(-)-Ephedrin in einem Gemisch von 50 ml Essigsäureethylester und 150 ml Isohexan versetzt. Es kristallisiert langsam ein Niederschlag, den

man 3 mal aus Essigester umkristallisiert. Man erhält 100.9 g (49 %, bezogen auf eingesetztes Racemat) (-)-7-(4-Chlorphenyl)-2-[4-(1,1-dimethylethyl)phenoxy]heptansäure-[(1R,2S)-(-)-Ephedrin]salz, D: -6.9° (c = 1 %, Methanol).

100 g (0.18 mol) (-)-7-(4-Chlorphenyl)-2-[4-(1,1-dimethyl-ethyl)phenoxy]heptansäure-(1R,2S)-(-)-Ephedrin]salz werden unter Eiskühlung und Rühren in 250 ml 2 N Salzsäure eingetragen und das Gemisch mit Ether extrahiert. Die Extrakte werden getrocknet und eingedampft. Man erhält 70.2 g (quant. Ausb.) (-)-7-(4-Chlorphenyl)-2-[4-(1,1-dimethylethyl)phenoxy]-heptansäure, farbloses Öl, D: + 13.5° (c = 1 %, Methanol).

Ein Gemisch von 70 g (0.18 mol) (-)-7-(4-Chlorphenyl)-2-[4-(1,1-dimethylethyl)phenoxy]heptansäure, 200 ml Ethanol und 70 ml Wasser wird unter Rühren tropfenweise mit 90 ml 2 N Natronlauge versetzt. Man rührt, bis eine klare Lösung entstanden ist und dampft das Ethanol ab.

Der Rückstand wird mit Wasser verdünnt, mit Kohle geklärt und zur Trockne eingedampft.

Ausbeute: 68.6 g (93 % d.Th.) (+)-7-(4-Chlorphenyl)-2-[4-(1,1-dimethylethyl)phenoxy]heptansäure-Natriumsalz, amorphes Pulver, D: +11.9° (c = 1 %, Methanol).

In Analogie zu Beispiel 1 erhält man aus (1R,2S)-(-)-Ephedrin und

- a) rac. 7-(2-Methoxyphenyl)-2-(4-methylphenoxy)heptansäure
 (+)-7-(2-Methoxyphenyl)-2-(4-methylphenoxy)heptansäureNatriumsalz, Fp. >270° C (amorph).
- b) rac. 6-Phenoxy-2-[4-(1.1-dimethylethyl)phenoxy]heptansäure (+)-6-Phenoxy-2-[4-(1.1-dimethylethyl)phenoxy]heptansäure-Natriumsalz, Fp. >300° C.

- c) rac. 7-(2-Methoxyphenyl)-2-[4-(1.1-dimethylethyl)phenoxy]heptansäure
 (+)-7-(2-Methoxyphenyl)-2-[4-(1.1-dimethylethyl)phenoxy]heptansäure-Natriumsalz, Fp. >270° C, D: +6.7° (c = 1 %,
 Methanol).
- d) rac. 7-(2-Methoxyphenyl)-2-[4-(1-methylethyl)phenoxy]heptansäure
 (+)-7-(2-Methoxyphenyl)-2-[4-(1-methylethyl)phenoxy]heptansäure-Natriumsalz.
- e) rac. 5-(4-Chlorphenyl)-2-[4-1(1.1-dimethyl-ethyl)-phenoxy]pentansäure

 (+)-5-(4-chlorphenyl)-2-[4-(1.1-dimethylethyl)phenoxyl-pentansäure-Natriumsalz.

(-)-7-(4-Chlorphenyl)-2-[4-(1,1-dimethylethyl)phenoxy] heptansäure-Natriumsalz

Eine Lösung von 145 g (0.373 mol) racemischer 7-(4-Chlor-phenyl)-2-[4-(1,1-dimethylethyl)phenoxy]-heptansäure in einem Gemisch von 50 ml Essigsäureethylester und 150 ml Isohexan wird mit einer Lösung von 65 g (0.373 mol) (1S,2R)-(+)-Ephedrin Hemihydrat in einem Gemisch aus 50 ml Essigsäureethylester und 150 ml Isohexan versetzt. Die entstandenen Kristalle werden abgesaugt und 3 mal aus Essigsäureethylester umkristallisiert. Man erhält 99.8 g (48 %, bezogen auf eingesetztes Racemat) (-)-7-(4-Chlorphenyl)-2-[4-(1,1-dimethylethyl)phenoxy]heptansäure-[(1S,2R)-(+)-Ephedrin]salz, D: +6.8° (c = 1 %, Methanol).

99.5 g (0.18 mol) (-)-7-(4-Chlorphenyl)-2-[4-(1,1-dimethyl-ethyl)phenoxy]heptansäure-[(1S,2R)-(+)-Ephedrin]salz werden in Analogie zu Beispiel 1 mit 2 N Salzsäure in die freie Säure überführt. Ausbeute: 69.8 g (quant. Ausb.) (-)-7-(4-

Chlorphenyl) $-2-[4-(1,1-dimethylethyl)phenoxyl heptansäure, farbloses Öl, D: <math>-13.7^{\circ}$ (c = 1 %), Methanol).

69.8 g (0.18 mol) (-)-7-(4-Chlorphenyl)-2-[4-(1,1-dimethyl-ethyl)phenoxy]heptansäure werden in Analogie zu Beispiel 1 mit 2 N Natronlauge in das Natriumsalz überführt. Ausbeute: 69.9 g (95 % d.Th.) (-)-7-(4-Chlorphenyl)-2-[4-(1,1-dimethyl-ethyl)phenoxy]heptansäure-Natriumsalz, amorphes Pulver, D: -11.3° (c = 1 %, Methanol).

In Analogie zu Beispiel 2 erhält man aus (1S,2R)-(+)-Ephedrin und

- a) rac. 7-(2-Methoxyphenyl)-2-(4-methylphenoxy)heptansäure
 (-)-7-(2-Methoxyphenyl)-2-(4-methylphenoxy)heptansäureNatriumsalz, Fp. 290-292° C, D: -6.5° (c= 1 %, Methanol)
- b) rac. 6-Phenoxy-2-[4-(1.1-dimethylethyl)phenoxy]heptan-säure

 (-)-6-Phenoxy-2-[4-(1.1-dimethylethyl)phenoxy]heptansäureNatriumsalz, Fp. >300° C, D: -2.6° (c = 1 %, Methanol)
- rac. 7-(2-Methoxyphenyl)-2-[4-(1.1-dimethylethyl)phenoxy]heptansäure

 (-)-7-(2-Methoxyphenyl)-2-[4-(1.1-dimethylethyl)phenoxy]heptansäure-Natriumsalz, Fp. >270° C, D: -7.5° (c = 1 %,
 Methanol)
- e) rac. 5-(4-Chlorphenyl)-2-[4-(1.1-dimethylethyl)phenoxy]pentansäure

 (-)-5-(4-Chlorphenyl)-2-[4-(1.1-dimethylethyl)phenoxy]pentansäure-Natriumsalz.

(+)-6-(4-Chlorphenoxy)-2-(4-methylphenoxy)hexansäure

Man versetzt eine Lösung von 28.5 g (82 mmol) racemischer 6-(4-Chlorphenoxy)-2-(4-methylphenoxy)hexansäure in 165 ml Essigsäureethylether mit einer Lösung von 13.5 g (82 mmol) (1R,2S)-(-)-Ephedrin in 165 ml Essigsäureethylester. Nach Animpfen scheiden sich langsam Kristalle ab, die abgesaugt und 3 mal aus Essigsäureethylester umkristallisiert werden. Diese Kristalle trägt man unter Rühren und Eiskühlung in 100 ml 1 N Salzsäure ein und extrahiert das Gemisch mit Essigsäureethylester. Die Extrakte werden getrocknet und eingedampft. Ausbeute: 12.6 g (44 %, bezogen auf eingesetztes Racemat) (+)-6-(4-Chlorphenyl)-2-(4-methylphenoxy)hexansäure, Fp. 72-73°C, D: +5.2° (c = 1 %, Methanol).

In analoger Weise erhält man aus

- a) rac. 7-(4-Chlorphenyl)-2-(4-methylphenoxy)heptansäure und (1R,2S)-(-)-Ephedrin (+)-7-(4-Chlorphenyl)-2-(4-methyl-phenoxy)heptansäure, Fp. 80°C, D: +13.0° (c = 1 %, Methanol)
- b) rac. 7-(4-Chlorphenyl)-2-(4-methylphenylthio)heptansäure und (1R,2S)-(-)-Ephedrin (+)-7-(4-Chlorphenyl)-2-(4-methylphenylthio)heptansäure, Fp. 58-60°C, D: +62.1° (c = 1 %, Methanol).
- c) rac. 5-(4-Chlorphenyl)-2-(4-methylphenylsulfonyl)-4pentinsäure und (1R,2S)-(-)-Ephedrin (+)-5-(4-Chlorphenyl)-2-(4-methylphenylsulfonyl)-4-pentinsäure, Fp. 133136°C, D: +21.3°C (c = 1 %, Methanol).

(-)-6-(4-Chlorphenoxy)-2-(4-methylphenoxy)hexansäure

Man versetzt eine Lösung von 24.0 g (69 mmol) racemischer 6-(4-Chlorphenoxy)-2-(4-methylphenoxy)hexansäure in 140 ml Essigsäureethylester mit einer Lösung von 11.4 g (69 mmol) (15,2R)-(+)-Ephedrin in 140 ml Essigsäureethylester. Nach Animpfen scheiden sich langsam Kristalle ab, die abgesaugt und 3 mal aus Essigsäureethylester umkristallisiert werden.

Diese Kristalle trägt man unter Rühren und Eiskühlung in 100 ml 1 N Salzsäure ein und extrahiert das Gemisch mit Essigsäureethylester. Die Extrakte werden getrocknet und eingedampft. Den Rückstand verreibt man unter Isohexan. Ausbeute: 11.1 g (46 %, bezogen auf eingesetztes Racemat) (-)-6-(4-Chlorphenyl)-2-(4methylphenoxy)hexansäure, Fp. 72-74°C, D: -5.2° (c = 1 %, Methanol).

In analoger Weise erhält man aus

- a) rac. 7-(4-Chlorphenyl)-2-(4-methylphenoxy)heptansäure und (1S,2R)-(+)-Ephedrin (-)-7-(4-Chlorphenyl)-2-(4-methyl-phenoxy)heptansäure, Fp. 79.5°C, D: -13.1° (c = 1 %, Methanol).
- b) rac. 7-(4-Chlorphenyl)-2-(4-methylphenylthio)heptansäure und (1S,2R)-(+)-Ephedrin (-)-7-(4-Chlorphenyl)-2-(4-methylphenylthio)heptansäure, Fp. 59-61° (c = 1 %, Methanol).
- c) rac. 5-(4-Chlorphenyl)-2-(4-methylphenylsulfonyl)-4pentinsäure und (1S,2R)-(+)-Ephedrin (-)-5-(4-Chlorphenyl)-2-(4-methylphenylsulfonyl)-4-pentinsäure, Fp. 134136°C, D: -21.8° (c = 1 %, Methanol).

WO 92/17435

Nachfolgend werden Ergebnisse von pharmakologischen Tests beschrieben, welche beispielhaft die unterschiedliche Wirksamkeit der erfindungsgemäßen Enantiomerenpaare dokumentieren.

Methode:

Die blutglukosesenkende Wirkung der Substanzen wurde an ob/ob-Mäusen mit hereditär-übergewichtigem Typ-II-Diabetes und bestehender Insulin-Resistenz bestimmt. Die Testsubstanzen wurden über 5 Tage hinweg als Suspension in einer Tylose-Lösung an gefütterte Tiere (n=10) verabreicht. Am fünften Tag wurden die Tiere getötet und aus dem gewonnenen Blut die Blutglukose-Konzentration bestimmt.

Die Ergebnisse in Tabelle 1 sind als prozentuale Senkung gegenüber einer mitgeführten Kontrollgruppe (n=10) aufgeführt.

Tabelle 1: Blutglucosesenkung

Verbindung (Bsp.Nr.)	Dosis (mg/kg)	Blutglukose- Senkung (%)	Signi- fikanz
1	30	17	n.s.
2	30	89	p<0.01
] 3	25	3	n.s.
4	25	51	p<0.01
3a	100	31	n.s.
4a	100	88	p<0.01
2a	25	113	p<0.01
2c	25	91	p<0.01

n.s.= nicht signifikant, da p>0.05

Patentansprüche

1. R- und S-Carbonsäuren der allgemeinen Formel I

$$R_1$$
-A-CH-COOH (I), Y -B- R_2

in welcher

- R₁ einen Aryl-, Aryloxy-, Arylthio-, Arylsulfinyl-,
 Arylsulfonyl- oder Arylaminorest mit 6-14 Kohlenstoffatomen, wobei die Arylteile durch einen oder
 mehrere Reste aus der Gruppe Hydroxy, Halogen, C₁-C₈Alkyl, C₁-C₈-Alkoxy, Trifluormethyl, Cyano, Nitro,
 Amino, C₁-C₈-Alkylamino oder Di-C₁-C₈-Alkylamino
 substituiert sein können,
- R₂ einen Arylrest mit 6 bis 14 Kohlenstoffatomen, der durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Hydroxy, Halogen, C₁-C₈-Alkyl, C₁-C₈-Alkoxy, Trifluormethyl, Cyano, Nitro, Amino, C₁-C₈-Alkylamino oder Di-C₁-C₈-Alkylamino substituiert sein kann,
- A einen geradkettigen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten aliphatischen Rest mit 3-10 Kohlenstoffatomen, der gegebenenfalls durch ein Sauerstoffatom oder die Gruppe S(O)_n mit n = 0, 1 oder 2 oder -NH- unterbrochen ist und eine Kettenlänge von mindestens 3 C-Atomen besitzt, mit der Maßgabe, daß an einem ungesättigten aliphatischen Kohlenstoffatom kein Heteroatom stehen soll,
- Y die Gruppen $-S(0)_n$ oder -0-,

- n die Zahlen 0, 1 oder 2 und
- B einen Valenzstrich oder einen geradkettigen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten aliphatischen Rest mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen

bedeutet, sowie deren physiologisch unbedenklichen Salze und Ester mit 1-8 C-Atomen.

- 2. R- und S-Carbonsäuren der Formel I gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß R₁ einen Phenyl-, Phenoxy-, Phenylthio-, Phenylsulfinyl-, Phenylsulfonyl- oder Phenylaminorest bedeutet, der gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch Halogen, Hydroxy-, C₁-C₈-Alkyl-, C₁-C₈-Alkoxy- und Trifluormethylgruppen substituiert sein kann, insbesondere der 4-Chlorphenyl- oder 2-Methoxyphenylrest.
- 3. R- und S-Carbonsäuren der Formel I gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß R₂ einen Phenylrest bedeutet, der gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch Halogen, Hydroxy-, C₁-C₈-Alkyl-, C₁-C₈-Alkoxy- und Trifluormethylgruppen substituiert sein kann, insbesondere der 4-Methylphenyl- oder 4-tert.-Butylphenylrest.
- 4. R- und S-Carbonsäuren der Formel I gemäß Anspruch 1, 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß A die Gruppen -(CH₂)₀- mit o = 3-10 oder -(CH₂)_p-X-(CH₂)_q mit p = 2-8 und q = 1-6 bedeutet, wobei o, p, q ganze Zahlen bedeuten und die Summe von p und q nicht größer als 10 sein darf und X ein Sauerstoffatom bedeutet, oder, falls R₁ einen wie in Definition von R₁ angegebenen Phenylrest darstellt, A auch die Gruppen -CH₂-X-(CH₂)_q-, -CH=CH-CH₂-, -C=C-CH₂-, -CH=CH-(CH₂)_p-, -C=C-(CH₂)_p- darstellt, wobei p, q und X die oben angegebene Definition besitzen.

- 5. R- und S-Carbonsäuren der Formel I gemäß einem der Ansprüche 1-4, dadurch gekennzeichnet, daß B einen Valenzstrich oder die Gruppe -(CH₂)_r- mit r = 1-5, -CH₂- CH=CH-, -CH₂-C=C- oder -CH=CH- bedeutet.
- 6. R- und S-Carbonsäuren der Formel I gemäß einem der Ansprüche 1-5, dadurch gekennzeichnet, daß Y ein Sauerstoffatom bedeutet.
- 7. R- und S-Carbonsäuren der Formel I gemäß einem der Ansprüche 1-6, dadurch gekennzeichnet, daß Y ein Sauerstoffatom und B einen Valenzstrich bedeutet.
- 8. Carbonsäurederivate der Formel I gemäß Anspruch 1 ausgewählt aus der Gruppe der folgenden Verbindungen:
 - (-)-7-(4-Chlorphenyl)-2-(4-methylphenylthio)heptansäure
 - (-)-5-(4-Chlorphenyl)-2-(4-methylphenylsulfonyl)-pentinsäure
 - (-)-7-(4-Chlorphenyl)-2-(4-methylphenoxy)heptansäure
 - (-)-6-(4-Chlorphenoxy)-2-(4-methylphenoxy)hexansaure
 - (-)-7-(4-Chlorphenyl)-2-[4-(1,1-dimethylethyl)phenoxy]-heptansäure

- (-)-2-[4-(1,1-Dimethylethyl)phenoxy]-6-phenoxyhexansäure
- (-)-7-(2-Methoxyphenyl)-2-[4-(1,1-dimethylethyl)phenoxy]-heptansäure

sowie deren physiologisch verträgliche Salze oder C_1 - C_6 -Alkylester.

- Verfahren zur Herstellung von R- und S-Carbonsäuren der Formel I gemäß einem der Ansprüche 1-8, dadurch gekennzeichnet, daß man
 - a) in an sich bekannter Weise ein racemisches Gemisch von Verbindungen der allgemeinen Formel I mit optisch aktiven Basen umsetzt und die entstandenen diastereomeren Salze durch physikalische Methoden, wie z.B. fraktionierte Kristallisation oder Fest-Flüssigchromatographie, trennt und die Säuren wieder freisetzt,
 - b) in an sich bekannter Weise ein racemisches Gemisch eines niederen Esters von Verbindungen der allgemeinen Formel I mit einem Enzym wie Esterase oder Lipase enantioselektiv spaltet oder
 - c) in an sich bekannter Weise eine optisch aktive Verbindung der allgemeinen Formel II

in welcher R₁ und A die oben angegebenen Be-

zeichnungen besitzen und X eine Abgangsgruppe wie z.B. Halogen oder einen Sulfonsäureester und R_3 einen niederen C_1 - C_8 -Alkylrest bedeuten,

mit einer Verbindung der allgemeinen Formel III

H-Y-B-R2

(III),

in welcher B und R_2 die oben angegebenen Bedeutungen besitzen und Y S oder O bedeutet, umsetzt und die erhaltenen Ester der Verbindungen der allgemeinen Formel I im Anschluß daran durch Verseifen in die freien Carbonsäuren der allgemeinen Formel I überführt

und gegebenenfalls die Derivate mit Y = S in an sich bekannter Weise durch Oxidation des Schwefels in Derivate mit Y = SO bzw. SO_2 überführt.

- 10. Arzneimittel enthaltend mindestens eine R- oder S-Carbonsäure der Formel I gemäß einem der Ansprüche 1-8, sowie pharmazeutisch übliche Träger- oder Zusatzstoffe.
- 11. Verwendung von R- und S-Carbonsäuren der Formel I gemäß einem der Ansprüche 1-8 zur Herstellung von Arzneimitteln mit blutzuckersenkender Wirkung.
- 12. Verwendung von R- und S-Carbonsäuren der Formel I gemäß einem der Ansprüche 1-8 zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Diabetes, Prädiabetes, Altersdiabetes oder Fettstoffwechselerkrankungen, insbesondere von Atherosklerose oder Adipositas.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/EP 92/00704

A 67 4	CONTRACTOR OF STREET		
	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER		
Int	.ci.5: c 07 c 59/48		
According	to International Patent Classification (IPC) or to both natio	onal classification and IPC	
	DS SEARCHED		
Minimum d	ocumentation searched (classification system followed by class	ification cumbels)	
		писацоп вушнов)	
Tnt	.ci.: c 07 c		•
			- ·
Pocamena	on searched other than minimum documentation to the extent	that such documents are included in	the fields searched
		. •	•
Element d		 	
Electronic (ii	ta base consulted during the international search (name of data	base and, where practicable, search	terms used)
C DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropri	riste, of the relevant passages	Relement to dain No.
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Relevant to claim No.
		•	
X	EP, A, 0 279 162 (BOEHRINGER MANN	HEIM GMBB)	1,8,10-12
1	24 August 1988 cited in the application		. :
į	see page 4, line 55 - line 57		
ŀ	see page 9, line 6	•	
l	see page 10, line 36; claims 1,7-	10	
1	7.5	10	
.,		•	
Y	DE, B, 2 122 273 (WILLIAM H. RORE	R INC.) 16 March 1972	1,9-12
l	see column 6, line 21 - line 41;	claims 1,3	
- 1		•	
Y	DE, A, 2 651 500 (ALBERT ROLLAND	2 8) 26 Mar. 1077	3 0 30
1	see page 7, line 27 - page 8, line	o de claime 1 3 6	1,9-12
		7 0, CICIES 1,2,0	
- 1			
		•	
		_	
Further	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
	tegories of cited documents:	later document published after the inter	national filing date or priority
	defining the general state of the art which is not considered rticular relevance	date and not in conflict with the applic the principle or theory underlying the	anun per citen to understand invention
earlier doc	ument but published on or after the international filing date "X"	document of particular relevance; the	claimed invention cannot be
CHEST ID SE	which may throw doubts on priority claim(s) or which is tablish the publication date of another citation or other	considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered about the document is taken along	cred to involve an inventive
spocial rea	son (se specified) «A»	document of particular relevance; the	claimed invention cannot be
means	referring to an oral disciosure, use, exhibition or other	combined with one or more other such d	step when the document is occument is
document	oublished prior to the international filing date but later than date claimed	being obvious to a person skilled in the	ant
		document member of the same potent	
te of the act	pal completion of the international search Date of	f mailing of the international sear	ch report
12 J	me 1992 (12.06.92)	June 1992 (23.06.92)	
me and mail	ing address of the ISA/ Author	ized officer	
Euror	ean Patent Office		I
simile No.	1	one No.	
PCTASAZ	10 (second sheet) (July 1992)		لحسبن

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO. 9200704 57827

This sames first the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned intersactional search report.

The numbers are as contained in the European Patent Office EDP file on

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information. 12/06/92

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
	04_00_00	DE-A- 3700729.	21-07-88
P-A-0279162	24-08-88	AU-B- 605821	24-01-91
		AU-A- 1019988	04-08-88
		JP-A- 63174948	19-07-88
		US-A- 3864384	04-02-75
E-B-2122273	16-03-72	CA-A- 992075	29-06-76
		CA-A- 1017749	20-09-77
•		CH-A- 565760	29-08-75
•		CH-A- 563333	30-06-75
		DE-A- 2162038	17-08-72
		FR-A,B 2100632	24-03-72
		4444	20-10-72
		FR-A,B 21282// FR-A- 2279386	20-02-76
•	•	110 11	26-03-76
		110 111	20-02-76
		*************	29-01-75
		GB-A- 138226/ GB-A- 1355681	05-06-74
		GD 71	28-06-74
			03-12-74
		US-A- 3852323 US-A- 3821267	28-06-74
		US-A- 3825587	23-07-74
		US-A- 3825553	23-07-74
	•	US-A- 3867435	18-02-75
·		US-A- 3969401	13-07-76
		US-A- 4008269	15-02-77
			08-07-75
		****	04-11-75
		US-A- 3917845 US-A- 3941821	02-03-76
		FR-A- 2331336	10-06-77
E-A-2651500	26-05-77	FR-A- 2331336 AU-A- 1951676	18-05-78
		BE-A- 848310	12-05-77
		CH-A- 598179	28-04-78
•		FR-A,B 2381017	15-09-78
		GB-A- 1561561	27-02-80
•		JP-A- 52093726	06-08-77
		Ш-A- 76183	03-06-77
		NL-A- 7612515	17-05-77
	•	US-A- 4148915	10-04-79
	•	AA U	

O I Per more details about this annex : see Official Journal of the European Patent Office, No. 12/82

Internationales Akteazeichen

			en klassifikationsymbolen sind alle anzugeben)é	
		rkinselfikazion (IPC) oder nach der nationaler CO	a Kleedikelion tas ew uru	
Int.ki	1. 5 CO7C59/6			
IL RECHE	ERCHIERTE SACHGE	And the second s	Ministerprisistoff 7	
			Mintestprifestor / Klessifikationsymbole	
Desiliza	ationstytem		Klasnikowymow	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Int.Kl.	5	C07C		
111	•	6076		
		Recherchierte nicht zum Mindestprüfztoff unter die recherchier	gehörende Veröffentlichungen, soweit élese ten Sachgebiste fallen ⁸	
			`	
T PINSC	CHLAGIGE VEROFFE	PATT ICHTINGEN 9		
III. EINSC		e Verbijeniichung II., zoweit erforderlich un	nter Angabe der maligeblichen Telle 12	Betr. Ansprech Nr. 13
<i>N</i> .				
, ,X		279 162 (BOEHRINGER MAN	NHEIM GMBH) 24.	1,8,
i '	August	1988	•	10-12
, ,	in der	Anmeldung erwähnt Seite 4, Zeile 55 – Zeil	in 67 -	
	Stane S	Seite 4, Zeile 55 - Zeil Seite 9, Zeile 6	ie Ji	
, '	siehe S	seite 9, Zeile 6 Seite 10, Zeile 36; Ansp	orüche 1,7-10	
, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		-		1 0-10
Y		122 273 (WILLIAM H. RORE	R INC.) 16. Marz	1,9-12
, ,	1972 siehe Si	Spalte 6, Zeile 21 - Zei	11a 41. Ansprüche	
, 1	1,3	PRICE U, ACTIO	IE TAS FRIEDO COMO	
. !	1			1
Υ		651 500 (ALBERT ROLLAND) S.A.) 25. Ma1	1,9-12
, <i>1</i>	1977	seite 7, Zeile 27 - Seit	- 9 7atla 3:	
, <i>!</i>	Ansprüc	ieite /, Zeile Z/ - 381t :he 1,2,8	18 O, Actic w	
, ,	Mishier	NE 1,6,0	•	
i . I				1
	<u> </u>			
		egyphenes Verlifferflichunges ¹⁰ :	"T" Sytture Veröffentlichung, die nach dem in	- american de la company de la
def	<u>efiniert,</u> aber nicht als be	allgemeinen Etand der Tecknik beronders bedeutssat anzusahen ist	- Allegan adapt data Debatteria traca	TO 12 TO 10 (10) (10) (10)
"E" Elb		doch erst am oder auch dem interna-	ist und mit der Anneidung nicht infiller Verständnis der der Erfindung ungemeidli- eile der ihr verstreitenden Theorie te	is southern mer asserting
		ignet ist, elsen Priorititusspruch innet, oler durch file das Verbi-	Oper our intraction we have done Relation	net die personnerp-
l fami			te Erfindung kunn nicht sie neu oder suf e keit berahend betrachtet werden	erfladerischer Thing-
nan and	naton Veröffuntlichung Jeren besonderen Grund	rg staftstopen jat (sije entskapapat) I pejekt menjen koli open ere ents etnes	"Y" Veriffentlichung von besonderer Bedeuten	when Titlebalt he.
0 Ve	eröffentlichens, die sich	à suf eine mindliche Offmberung, steilneg oder undere Mattenberen	to granding stein series as an emission raband betracket works, went die Verfol cher oder mearwen anderen Verfolstlich gorie in Verhadung gebracht wird und die dem Rechwenn an befolgend ist	festicking mit
pez	rziekt	•	gorie in Verbindung gebracht wird und Ge eines Fachstein anheliegend ist	se Verbindung für
tua	n, sier mei den beum	dem internationales Amusidata- aprachtes Priorititulatum veröffent-	einen Packerson anhelegend ER "A" Veröffentlichung, die Mitglied dermilen F	
) Dies	thi worden ist			
IV. BESCE	HEINIGUNG			
Datum des /	Abechinsses der interna	stionalen Recherche	Abandeletem des internationales Rachard	
	12.3	JUNI 1992	23 JU	in 1992
	ale Racherchenbehörde		Unterschrift des bevollmächtigten Bedlensp	
		ISCUPS PATENTAMT	KLÁG M.J.	ré.

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

EP 9200704 SA 57827

In diesers Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengemannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdeltumente angegeben. Die Angaben diere die Fundikennitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gertähr.

12/06/92.

EP-A-0279162 24-08-88 DE-A- 3700729 21-07-88 AU-B- 605821 24-01-91 AU-A- 1019988 04-08-88 JP-A- 63174948 19-07-88 DE-B-2122273 16-03-72 US-A- 3864384 04-02-75 CA-A- 992075 29-06-76 CA-A- 1017749 20-09-77 CH-A- 565760 29-08-75 CH-A- 565333 30-06-75 DE-A- 2162038 17-08-72 FR-A, B 210632 24-03-72 FR-A, B 210632 24-03-72 FR-A, B 2128277 20-10-72 FR-A, B 2282867 26-03-76 FR-A- 2279386 20-02-76 GB-A- 1382267 29-01-75 GB-A- 1382267 29-01-75 GB-A- 1385681 05-06-74 US-A- 3821268 28-06-74 US-A- 3821268 28-06-74 US-A- 3825553 23-07-74 US-A- 3825553 23-07-74 US-A- 3825553 23-07-74 US-A- 3825563 23-07-74 US-A- 3894080 08-07-75 US-A- 3994081 13-07-76 US-A- 3917846 04-11-75 US-A- 3917846 03-06-77	entichen
All-B- 605821 24-01-91 All-A- 1019988 04-08-88 JP-A- 63174948 19-07-88 DE-B-2122273 16-03-72 US-A- 3864384 04-02-75 CA-A- 992075 29-06-76 CA-A- 1017749 20-09-77 CH-A- 565760 29-08-75 CH-A- 563333 30-05-75 DE-A- 2162038 17-08-72 FR-A,B 2102632 24-03-72 FR-A,B 2102632 24-03-72 FR-A,B 2128277 20-10-72 FR-A,B 2282267 26-03-76 FR-A,B 2282267 26-03-76 FR-A- 2279387 20-02-76 FR-A- 2279387 20-02-76 GB-A- 1382267 29-01-75 GB-A- 1382267 29-01-75 GB-A- 3821268 28-06-74 US-A- 3821268 28-06-74 US-A- 3821267 28-06-74 US-A- 3825587 23-07-74 US-A- 3825587 23-07-74 US-A- 3867435 18-02-75 US-A- 3969401 13-07-76 US-A- 3969401 13-07-76 US-A- 3917846 04-11-75 US-A- 3918421 02-03-76 US-A- 3917846 04-11-75 US-A- 3917846 07-77	}
AIJ-A- 1019988	
DE-B-2122273 16-03-72 US-A- 3864384 04-02-75 CA-A- 992075 29-06-76 CA-A- 1017749 20-09-77 CH-A- 565760 29-08-75 DE-A- 2162038 17-08-72 FR-A, B 210632 24-03-72 FR-A, B 2128277 20-10-72 FR-A, B 2128277 20-10-72 FR-A, B 2282867 26-03-76 FR-A- 2279386 20-02-76 FR-A- 2279387 20-02-76 FR-A- 1382267 29-01-75 GB-A- 1382267 29-01-75 GB-A- 1382267 US-A- 3821268 28-06-74 US-A- 3821268 28-06-74 US-A- 3825587 23-07-74 US-A- 3825587 23-07-74 US-A- 3867435 US-A- 3867435 US-A- 3969401 13-07-76 US-A- 3969401 13-07-76 US-A- 3994080 08-07-75 US-A- 3917846 04-11-75 US-A- 3941821 02-03-76 DE-A-2651500 26-05-77 FR-A- 2331336 10-06-77 CH-A- 598179 28-04-78 FR-A, B 2381017 15-09-78 GB-A- 1561561 27-02-88 JP-A- 52093726 06-08-77 NL-A- 76183 03-06-77 NL-A- 76183 03-06-77 NL-A- 76183 03-06-77 NL-A- 7618515 17-05-77	j
DE-B-2122273	i
CA-A- 992075 29-06-76 CA-A- 1017749 20-09-77 CH-A- 565760 29-08-75 CH-A- 563333 30-06-75 CH-A- 563333 30-06-75 DE-A- 2162038 17-08-72 FR-A, B 2100632 24-03-72 FR-A, B 2128277 20-10-72 FR-A, B 2282867 26-03-76 FR-A, B 2282867 26-03-76 FR-A- 2279387 20-02-76 FR-A- 2279387 20-02-76 FR-A- 2279387 20-02-76 FR-A- 2279387 20-02-76 GB-A- 1382267 29-01-75 GB-A- 1355681 05-06-74 US-A- 3821268 28-06-74 US-A- 3821268 28-06-74 US-A- 3825587 23-07-74 US-A- 3825580 23-07-74 US-A- 3825580 23-07-74 US-A- 3825580 23-07-74 US-A- 3969401 13-07-76 US-A- 3969401 13-07-76 US-A- 3917846 04-11-75 US-A- 3941821 02-03-76 DE-A-2651500 26-05-77 FR-A- 2331336 10-06-77 US-A- 3941821 02-03-76 DE-A-2651500 26-05-77 FR-A- 2331336 10-06-77 CH-A- 598179 28-04-78 FR-A, B 2381017 15-09-77 GB-A- 1561561 27-02-80 JP-A- 52093726 06-08-77 LU-A- 76183 03-06-77 NL-A- 7612515 17-05-77	
CH-A- 565760 29-08-75 CH-A- 563333 30-06-75 DE-A- 2162038 17-08-72 FR-A, B 2108632 24-03-72 FR-A, B 2128277 20-10-72 FR-A, B 2128277 20-10-72 FR-A- 2279386 20-02-76 FR-A, B 2282867 26-03-76 FR-A, B 2282867 29-01-75 GB-A- 1382267 29-01-75 GB-A- 1382267 29-01-75 GB-A- 1382267 29-01-75 GB-A- 3821268 28-06-74 US-A- 3821268 28-06-74 US-A- 3821267 28-06-74 US-A- 3825587 23-07-74 US-A- 3825587 23-07-74 US-A- 3825587 23-07-74 US-A- 3825583 23-07-74 US-A- 3825583 23-07-74 US-A- 3825583 23-07-74 US-A- 38269401 13-07-76 US-A- 3969401 13-07-76 US-A- 3969401 13-07-76 US-A- 3917846 04-11-75 US-A- 3917846 04-11-75 US-A- 3941821 02-03-76 DE-A-2651500 26-05-77 FR-A- 2331336 10-06-77 AU-A- 1951676 18-05-78 BE-A- 848310 12-05-77 CH-A- 598179 28-04-78 FR-A, B 2381017 15-09-78 GB-A- 1561561 27-02-80 JP-A- 52093726 06-08-77 LU-A- 76183 03-06-77 NL-A- 76185 03-06-77	
CH-A- 563333 30-06-75 DE-A- 2162038 17-08-72 FR-A, B 2100632 24-03-72 FR-A, B 2128277 20-10-72 FR-A, B 2128277 20-10-72 FR-A, B 2282867 26-03-76 FR-A, B 2282867 26-03-76 FR-A, B 2282867 20-02-76 GB-A- 1382267 29-01-75 GB-A- 1355681 05-06-74 US-A- 3821268 28-06-74 US-A- 3821268 28-06-74 US-A- 3825587 23-07-74 US-A- 3825587 23-07-74 US-A- 3825583 23-07-74 US-A- 3825583 23-07-74 US-A- 3827435 18-02-75 US-A- 3969401 17-07-76 US-A- 39969401 15-02-77 US-A- 3994080 08-07-75 US-A- 3917846 04-11-75 US-A- 3917846 04-11-75 US-A- 3941821 02-03-76 DE-A-2651500 26-05-77 FR-A- 2331336 10-06-77 CH-A- 598179 28-04-78 FR-A, B 2381017 15-09-78 GB-A- 1561561 27-02-80 JP-A- 52093726 06-08-77 LU-A- 76183 03-06-77 NL-A- 7612515 17-05-77	
DE-A- 2162038 17-08-72 FR-A, B 2100632 24-03-72 FR-A, B 2128277 20-10-72 FR-A, B 2128277 20-10-72 FR-A- 2279386 20-02-76 FR-A- 2279387 20-02-76 FR-A- 2279387 20-02-76 GR-A- 1382267 29-01-75 GR-A- 1382267 29-01-75 GR-A- 3821268 28-06-74 US-A- 3821268 28-06-74 US-A- 3821267 28-06-74 US-A- 3825587 23-07-74 US-A- 3825587 23-07-74 US-A- 3825553 23-07-74 US-A- 3867435 18-02-75 US-A- 3969401 13-07-76 US-A- 3969401 13-07-76 US-A- 3917846 04-11-75 US-A- 3917846 04-11-75 US-A- 3917846 04-11-75 US-A- 3941821 02-03-76 DE-A-2651500 26-05-77 FR-A- 2331336 10-06-77 AU-A- 1951676 18-05-78 BE-A- 848310 12-05-77 CH-A- 598179 28-04-78 FR-A, B 2381017 15-09-78 GR-A- 1561561 27-02-80 JP-A- 52093726 06-08-77 IU-A- 76183 03-06-77 NL-A- 76183 03-06-77	
FR-A, B 2100632 24-03-72 FR-A, B 2128277 20-10-72 FR-A, B 2128277 20-10-72 FR-A- 2279386 20-02-76 FR-A, B 2282867 26-03-76 FR-A, B 2282867 20-02-76 GR-A- 1382267 29-01-75 GR-A- 1355681 05-06-74 US-A- 3821268 28-06-74 US-A- 3821267 28-06-74 US-A- 3825587 23-07-74 US-A- 3825587 23-07-74 US-A- 3825587 23-07-74 US-A- 382553 23-07-74 US-A- 382553 23-07-74 US-A- 38269 15-02-77 US-A- 3969401 13-07-76 US-A- 3969401 13-07-76 US-A- 3917846 04-11-75 US-A- 3941821 02-03-76 US-A- 3941821 02-03-76 DE-A-2651500 26-05-77 FR-A- 2331336 10-06-77 AU-A- 1951676 18-05-78 BE-A- 848310 12-05-77 CH-A- 598179 28-04-78 FR-A, B 2381017 15-09-78 GR-A- 1561561 27-02-80 JP-A- 52093726 06-08-77 LU-A- 76183 03-06-77 NL-A- 7612515 17-05-77	
FR-A, B 2128277 20-10-72 FR-A- 2279386 20-02-76 FR-A, B 2282867 26-03-76 FR-A, B 2282867 20-02-76 GR-A- 1382267 29-01-75 GR-A- 1355681 05-06-74 US-A- 3821268 28-06-74 US-A- 3821267 28-06-74 US-A- 3825587 23-07-74 US-A- 3825580 08-07-75 US-A- 3969401 13-07-76 US-A- 3969401 13-07-76 US-A- 3917846 04-11-75 US-A- 3941821 02-03-76	
FR-A- 2279386 20-02-76 FR-A,B 2282867 26-03-76 FR-A- 2279387 20-02-76 GB-A- 1382267 29-01-75 GB-A- 1355681 05-06-74 US-A- 3821268 28-06-74 US-A- 3821267 28-06-74 US-A- 3825587 23-07-74 US-A- 3825587 23-07-74 US-A- 3825553 23-07-74 US-A- 3867435 18-02-75 US-A- 3969401 13-07-76 US-A- 4008269 15-02-77 US-A- 394080 08-07-75 US-A- 3941821 02-03-76 DE-A-2651500 26-05-77 FR-A- 2331336 10-06-77 AU-A- 1951676 18-05-78 BE-A- 848310 12-05-77 CH-A- 598179 28-04-78 FR-A,B 2381017 15-09-78 GB-A- 1561561 27-02-80 JP-A- 52093726 06-08-77 LU-A- 76183 03-06-77 NL-A- 76183 03-06-77	
FR-A, B 2282867 26-03-76 FR-A- 2279387 20-02-76 GB-A- 1382267 29-01-75 GB-A- 1355681 05-06-74 US-A- 3821268 28-06-74 US-A- 3821267 28-06-74 US-A- 3825587 23-07-74 US-A- 3825587 23-07-74 US-A- 3825553 23-07-74 US-A- 3867435 18-02-75 US-A- 3969401 13-07-76 US-A- 4008269 15-02-77 US-A- 394080 08-07-75 US-A- 3941821 02-03-76 DE-A-2651500 26-05-77 FR-A- 2331336 10-06-77 AU-A- 1951676 18-05-78 BE-A- 848310 12-05-77 CH-A- 598179 28-04-78 FR-A, B 2381017 15-09-78 GB-A- 1561561 27-02-80 JP-A- 52093726 06-08-77 LU-A- 76183 03-06-77 NL-A- 76183 03-06-77	
FR-A- 2279387 20-02-76 GB-A- 1382267 29-01-75 GB-A- 1355681 05-06-74 US-A- 3821268 28-06-74 US-A- 3825587 23-07-74 US-A- 3825587 23-07-74 US-A- 3825553 23-07-74 US-A- 3867435 18-02-75 US-A- 3969401 13-07-76 US-A- 4008269 15-02-77 US-A- 394080 08-07-75 US-A- 394080 08-07-75 US-A- 3941821 02-03-76 DE-A-2651500 26-05-77 FR-A- 2331336 10-06-77 AU-A- 1951676 18-05-78 BE-A- 848310 12-05-77 CH-A- 598179 28-04-78 FR-A, B 2381017 15-09-78 GB-A- 1561561 27-02-80 JP-A- 52093726 06-08-77 LU-A- 76183 03-06-77 NL-A- 76183 03-06-77	
GB-A- 1382267 29-01-75 GB-A- 1355681 05-06-74 US-A- 3821268 28-06-74 US-A- 3852323 03-12-74 US-A- 3825587 23-07-74 US-A- 3825587 23-07-74 US-A- 3825553 23-07-74 US-A- 3825553 23-07-74 US-A- 3867435 18-02-75 US-A- 3969401 13-07-76 US-A- 4008269 15-02-77 US-A- 3917846 04-11-75 US-A- 3941821 02-03-76 US-A- 3941821 02-03-76 DE-A-2651500 26-05-77 FR-A- 2331336 10-06-77 AU-A- 1951676 18-05-78 BE-A- 848310 12-05-77 CH-A- 598179 28-04-78 FR-A, B 2381017 15-09-78 GB-A- 1561561 27-02-80 JP-A- 52093726 06-08-77 LU-A- 76183 03-06-77 NL-A- 76183 03-06-77	٠.
GB-A- 1355681 05-06-74 US-A- 3821268 28-06-74 US-A- 3852323 03-12-74 US-A- 3821267 28-06-74 US-A- 3825587 23-07-74 US-A- 3825553 23-07-74 US-A- 3825553 23-07-74 US-A- 3867435 18-02-75 US-A- 3969401 13-07-76 US-A- 4008269 15-02-77 US-A- 3917846 04-11-75 US-A- 3917846 04-11-75 US-A- 3941821 02-03-76 DE-A-2651500 26-05-77 FR-A- 2331336 10-06-77 AU-A- 1951676 18-05-78 BE-A- 848310 12-05-77 CH-A- 598179 28-04-78 FR-A, B 2381017 15-09-78 GB-A- 1561561 27-02-80 JP-A- 52093726 06-08-77 LU-A- 76183 03-06-77 NL-A- 76183 03-06-77	•
US-A- 3821268 28-06-74 US-A- 3852323 03-12-74 US-A- 3821267 28-06-74 US-A- 3825587 23-07-74 US-A- 3825553 23-07-74 US-A- 3867435 18-02-75 US-A- 3969401 13-07-76 US-A- 4008269 15-02-77 US-A- 3894080 08-07-75 US-A- 3917846 04-11-75 US-A- 3941821 02-03-76 DE-A-2651500 26-05-77 FR-A- 2331336 10-06-77 AU-A- 1951676 18-05-78 BE-A- 848310 12-05-77 CH-A- 598179 28-04-78 FR-A,B 2381017 15-09-78 GB-A- 1561561 27-02-80 JP-A- 52093726 06-08-77 LU-A- 76183 03-06-77 NL-A- 76183 03-06-77	
US-A- 3852323 03-12-74 US-A- 3821267 28-06-74 US-A- 3825587 23-07-74 US-A- 3825553 23-07-74 US-A- 3867435 18-02-75 US-A- 3969401 13-07-76 US-A- 4008269 15-02-77 US-A- 3917846 04-11-75 US-A- 3941821 02-03-76 US-A- 3941821 02-03-76 DE-A-2651500 26-05-77 FR-A- 2331336 10-06-77 AU-A- 1951676 18-05-78 BE-A- 848310 12-05-77 CH-A- 598179 28-04-78 FR-A, B 2381017 15-09-78 GB-A- 1561561 27-02-80 JP-A- 52093726 06-08-77 LU-A- 76183 03-06-77 NL-A- 76185 03-06-77	
US-A- 3821267 28-06-74 US-A- 3825587 23-07-74 US-A- 3825553 23-07-74 US-A- 3867435 18-02-75 US-A- 3969401 13-07-76 US-A- 4008269 15-02-77 US-A- 3894080 08-07-75 US-A- 3917846 04-11-75 US-A- 3941821 02-03-76 DE-A-2651500 26-05-77 FR-A- 2331336 10-06-77 AU-A- 1951676 18-05-78 BE-A- 848310 12-05-77 CH-A- 598179 28-04-78 FR-A, B 2381017 15-09-78 GB-A- 1561561 27-02-80 JP-A- 52093726 06-08-77 LU-A- 76183 03-06-77 NL-A- 7618515 17-05-77	
US-A- 3825587 23-07-74 US-A- 3825553 23-07-74 US-A- 3867435 18-02-75 US-A- 3969401 13-07-76 US-A- 4008269 15-02-77 US-A- 3894080 08-07-75 US-A- 3917846 04-11-75 US-A- 3941821 02-03-76 DE-A-2651500 26-05-77 FR-A- 2331336 10-06-77 AU-A- 1951676 18-05-78 BE-A- 848310 12-05-77 CH-A- 598179 28-04-78 FR-A, B 2381017 15-09-78 GB-A- 1561561 27-02-80 JP-A- 52093726 06-08-77 LU-A- 76183 03-06-77 NL-A- 76185 17-05-77	
US-A- 3825553 23-07-74 US-A- 3867435 18-02-75 US-A- 3969401 13-07-76 US-A- 4008269 15-02-77 US-A- 3894080 08-07-75 US-A- 3917846 04-11-75 US-A- 3941821 02-03-76 DE-A-2651500 26-05-77 FR-A- 2331336 10-06-77 AU-A- 1951676 18-05-78 BE-A- 848310 12-05-77 CH-A- 598179 28-04-78 FR-A, B 2381017 15-09-78 GB-A- 1561561 27-02-80 JP-A- 52093726 06-08-77 LU-A- 76183 03-06-77 NL-A- 7612515 17-05-77	
US-A- 3867435 18-02-75 US-A- 3969401 13-07-76 US-A- 4008269 15-02-77 US-A- 3894080 08-07-75 US-A- 3917846 04-11-75 US-A- 3941821 02-03-76 DE-A-2651500 26-05-77 FR-A- 2331336 10-06-77 AU-A- 1951676 18-05-78 BE-A- 848310 12-05-77 CH-A- 598179 28-04-78 FR-A, B 2381017 15-09-78 GB-A- 1561561 27-02-80 JP-A- 52093726 06-08-77 LU-A- 76183 03-06-77 NL-A- 7612515 17-05-77	
US-A- 3969401 13-07-76 US-A- 4008269 15-02-77 US-A- 3894080 08-07-75 US-A- 3917846 04-11-75 US-A- 3941821 02-03-76 DE-A-2651500 26-05-77 FR-A- 2331336 10-06-77 AU-A- 1951676 18-05-78 BE-A- 848310 12-05-77 CH-A- 598179 28-04-78 FR-A, B 2381017 15-09-78 GB-A- 1561561 27-02-80 JP-A- 52093726 06-08-77 LU-A- 76183 03-06-77 NL-A- 7612515 17-05-77	
US-A- 4008269 15-02-77 US-A- 3894080 08-07-75 US-A- 3917846 04-11-75 US-A- 3941821 02-03-76 DE-A-2651500 26-05-77 FR-A- 2331336 10-06-77 AU-A- 1951676 18-05-78 BE-A- 848310 12-05-77 CH-A- 598179 28-04-78 FR-A,B 2381017 15-09-78 GB-A- 1561561 27-02-80 JP-A- 52093726 06-08-77 LU-A- 76183 03-06-77 NL-A- 7612515 17-05-77	
US-A- 3894080 08-07-75 US-A- 3917846 04-11-75 US-A- 3941821 02-03-76 DE-A-2651500 26-05-77 FR-A- 2331336 10-06-77 AU-A- 1951676 18-05-78 BE-A- 848310 12-05-77 CH-A- 598179 28-04-78 FR-A,B 2381017 15-09-78 GB-A- 1561561 27-02-80 JP-A- 52093726 06-08-77 LU-A- 76183 03-06-77 NL-A- 7612515 17-05-77	
US-A- 3917846 04-11-75 US-A- 3941821 02-03-76 DE-A-2651500 26-05-77 FR-A- 2331336 10-06-77 AU-A- 1951676 18-05-78 BE-A- 848310 12-05-77 CH-A- 598179 28-04-78 FR-A,B 2381017 15-09-78 GB-A- 1561561 27-02-80 JP-A- 52093726 06-08-77 LU-A- 76183 03-06-77 NL-A- 7612515 17-05-77	
US-A- 3941821 02-03-76 US-A- 3941821 02-03-76 DE-A-2651500 26-05-77 FR-A- 2331336 10-06-77 AU-A- 1951676 18-05-78 BE-A- 848310 12-05-77 CH-A- 598179 28-04-78 FR-A,B 2381017 15-09-78 GB-A- 1561561 27-02-80 JP-A- 52093726 06-08-77 LU-A- 76183 03-06-77 NL-A- 7612515 17-05-77	
AU-A- 1951676 18-05-78 BE-A- 848310 12-05-77 CH-A- 598179 28-04-78 FR-A,B 2381017 15-09-78 GB-A- 1561561 27-02-80 JP-A- 52093726 06-08-77 LU-A- 76183 03-06-77 NL-A- 7612515 17-05-77	
AU-A- 1951676 18-05-78 BE-A- 848310 12-05-77 CH-A- 598179 28-04-78 FR-A,B 2381017 15-09-78 GB-A- 1561561 27-02-80 JP-A- 52093726 06-08-77 LU-A- 76183 03-06-77 NL-A- 7612515 17-05-77	
BE-A- 848310 12-05-77 CH-A- 598179 28-04-78 FR-A,B 2381017 15-09-78 GB-A- 1561561 27-02-80 JP-A- 52093726 06-08-77 LU-A- 76183 03-06-77 NL-A- 7612515 17-05-77	
CH-A- 598179 28-04-78 FR-A,B 2381017 15-09-78 GB-A- 1561561 27-02-80 JP-A- 52093726 06-08-77 LU-A- 76183 03-06-77 NL-A- 7612515 17-05-77	
FR-A,B 2381017 15-09-78 GB-A- 1561561 27-02-80 JP-A- 52093726 06-08-77 LU-A- 76183 03-06-77 NL-A- 7612515 17-05-77	
GB-A- 1561561 27-02-80 JP-A- 52093726 06-08-77 LU-A- 76183 03-06-77 NL-A- 7612515 17-05-77	
JP-A- 52093726 06-08-77 LU-A- 76183 03-06-77 NL-A- 7612515 17-05-77	
LU-A- 76183 03-06-77 NL-A- 7612515 17-05-77	
NL-A- 7612515 17-05-77	
NE C	
AA V Jalassa	